## Generate Collection

L11: Entry 8 of 15

File: DWPI

Jul 14, 1989

DERWENT-ACC-NO: 1989-245393

DERWENT-WEEK: 199718

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Printing ink compsn. for use on solid pharmaceutical prods. - comprises conventional ink compsn. and carnauba wax and/or talc

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE
NIPPON ELANCO KK

CODE

NIELN

PRIORITY-DATA: 1988JP-0003006 (January 8, 1988)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 01178564 A JP 2524791 B2 July 14, 1989 August 14, 1996 005 004

C09D011/02

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP 01178564A

January 8, 1988

1988JP-0003006

JP 2524791B2

January 8, 1988

1988JP-0003006

JP 2524791B2

JP 1178564

Previous Publ.

INT-CL (IPC): A23P 1/00; A61K 9/44; C09D 11/02

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 01178564A

BASIC-ABSTRACT:

Printing ink compsn. for solid medicinal prepns., pref. tablets or rigid capsules, is obtd. by adding 0.1-20 wt% of carnauba wax and/or talc to solid content of conventional printing inks.

USE/ADVANTAGE - The printing ink compsn. shows stronger adhesion and better slip properties than conventional printing ink compsns. Peeling etc. is avoided. In an example, a white <a href="shellac">shellac</a> varnish was prepd. by ageing for 7 days after dissolving 500 g of white <a href="shellac">shellac</a> in a mixt. of 250 g each of <a href="etchanol">ethanol</a> and n-butanol. A mixt. of 820 g of the obtd., white <a href="shellac">shellac</a> vehicle, 40 g of <a href="feetogs">feetogs</a>, 35g of No. 2 blue aluminum lake, and 30 g of carnauba <a href="wax was kneaded">wax was kneaded</a> for 20 hrs. in a ball mill. The resultant ink shows adhesion of 82 g, compared with 43 g for ink compsn. without carnauba <a href="wax">wax</a>.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: PRINT INK COMPOSITION SOLID PHARMACEUTICAL PRODUCT COMPRISE CONVENTION INK COMPOSITION CARNAUBA WAX TALC

DERWENT-CLASS: B07 G02

CPI-CODES: B04-B01C1; B04-B04M; B05-A01B; B05-A03A; B05-B02C; B12-M11B; B12-M11C; G02-A04A;

### CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M1 \*01\*
Fragmentation Code
M423 M430 M782 M903 Q332 R031 R038 V780
Registry Numbers
1704X 1724X 1711X 1714X 89290

Chemical Indexing M1 \*03\*
Fragmentation Code
M423 M430 M782 M903 Q332 R031 R038 V600 V645
Registry Numbers
1704X 1724X 1711X 1714X 89290

Chemical Indexing M2 \*02\*
Fragmentation Code
A212 A940 B114 B701 B712 B720 B831 C108 C802 C803
C804 C805 C807 M411 M430 M782 M903 M904 M910 Q332
R031 R038
Specfic Compounds
01541M
Registry Numbers
1704X 1724X 1711X 1714X 89290

Chemical Indexing M2 \*04\*
 Fragmentation Code
 H4 H401 H481 H8 M210 M212 M272 M281 M320 M416
 M430 M620 M782 M903 M904 M910 Q332 R031 R038
 Specfic Compounds
 00245M
 Registry Numbers
 1704X 1724X 1711X 1714X 89290

Chemical Indexing M2 \*05\*
 Fragmentation Code
 H4 H401 H481 H8 M210 M214 M231 M272 M281 M320
 M416 M430 M620 M782 M903 M904 M910 Q332 R031 R038
 Specfic Compounds
 00304M
 Registry Numbers
 1704X 1724X 1711X 1714X 89290

Chemical Indexing M2 \*06\*
Fragmentation Code
A426 A940 C108 C550 C730 C801 C802 C803 C804 C805
C807 M411 M430 M782 M903 M904 M910 Q332 R031 R038
Specfic Compounds
03239M
Registry Numbers
1704X 1724X 1711X 1714X 89290

# UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 0245U; 0304U; 1508U; 1541U

SECONDARY-ACC-NO: CPI Secondary Accession Numbers: C1989-109432

## ⑩日本国特許庁(IP)

⑪特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

平1-178564

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

個公開 平成1年(1989)7月14日

C 09 D 11/02

101 PTG

A-8416-4J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全5頁)

49発明の名称

固型製剤印刷用インク

②特 願 昭63-3006

願 昭63(1988)1月8日 22出

79発 明 ĩΕ 人 奈良県大和郡山市筒井町378-6

@発 眀 者 城 佳 貝リ

奈良県桜井市慈恩寺875-1

②出 顖 日本エランコ株式会社

林

本

大阪府大阪市北区西天満6丁目1番2号 千代田ビル別館

内

79代 理 弁理士 潮田 雄---

1.発明の名称

**固型製剤印刷用インク** 

- 2. 特許請求の範囲
- (1) カルナウバワックスまたはタルクから選ばれ た少なくとも1つを、印刷インクの固型成分に 対して総量0.1重量%以上20.0重量%未満の範 囲に添加配合することを特徴とする固型製剤印 刷用インク。
- (2) 固型製剤が錠剤または硬質カブセル剤である 特許請求の範囲第(1)項記載の園型製剤印刷用 インク.
- 3.発明の詳細な説明
- (産業上の利用分野)

本発明は印刷用インク、殊に錠剤もしくは硬質 カブセル剤のような医薬または食品分野における 経口用小型物品の印刷に適したインク、すなわち 周型製剤印刷用インクの処方改良に関するもので ある.

〔従来の技術〕

周知のとおり錠剤あるいは硬質カブセル剤(な お、本明細書においては薬剤等の内容物が充填さ れていない空カプセルをも意味するものとする) のような固型薬剤(製剤)には、その表面に通常 その薬剤名、製品記号および/またはメーカー名 等が印刷表示されている。

このような印刷に使用される印刷インクには、 色素もしくは顔料を溶解または懸濁するインクビ ヒクルとして、エチルアルコール、プチルアルコ - ル等のアルコール系溶媒と共にセラック(通常 は白色セラックまたは精製セラック)が多用され ている。このインクビヒクルにおけるセラックの 使用は、接着性の強い物質を添加、配合すること によって、印刷表示の経時的な頻離もしくは消失 を防止あるいは抑制しようとするものである。

しかしながら、上記精製セラックを配合した従 来の印刷インクは、その強い接着力が逆効果とな り印刷機の転写ロールの汚れを早め、その結果印 刷工程における作業性を悪化させていた。

また、一方印刷表示の経時的剝離、消失を防止

## 特開平1-178564 (2)

する手段としては、当該印刷表示面に油脂、ワックス類から選ばれた激量の滑沢剤を盤布する方法も知られてはいるが、これとても本方法を実施するには印刷工程の後段に前記滑沢剤の盤布工程が必要となるので、これまた生産性の面でやや問題がある。

#### 〔発明が解決しようとする課題〕

本発明は前記した従来技術における固型製剤の 印刷表示の経時的剝離、消失、また、印刷機の転 写ロールの汚れによる印刷作業性の低下といった 問題点を解決しようとするものである。

## [課題を解決するための手段]

このような状況において本発明者等は上記問題点を解決するための方策について種々検討した結果、これら公知処方の印刷インク中に予めある種の清沢剤を添加することにより、印刷面の滑りが改善され、該印刷表示の経時的な制能が殆ど防止され得ることを知り、以後本発明の目的により適合した添加剤の探索に努めた結果本発明を完成するに至ったものである。

びタルクが、固型製剤印刷インクの印刷後におけ る剝離防止に有効であり、かつ、色調不良、文字 切れ不良および/またはインク汚れ不良等の馴次 的弊害の発生も殆ど認められず、ほぼ満足できる ものであることを知った。すなわち、本発明者等 は、これらカルナウパワックス、タルク以外にも。 カオリン、ステアリン酸マグネシウム、硫酸カル シウム、炭酸カルシウム等他の派加剤数種につい て、その滑りと付着力を調べてみた。測定は下記 の処方からなるインクに、その固型成分に対して 各種添加剤を各々10重量%ずつ配合して計11種の 印刷インクを調製し、これをゼラチンフィルム上 に塗布し、それぞれその滑りと付着力について実 **這した。なお、滑りはインクを塗布して乾燥後、** 該急権面同士を譲り合い、その時の滑り具合を相 対的に順位付けし、評価した。また、付着力につ いては監膜硬度計 ((株)上島製作所製 U-F式 監膜 硬度計 )を使用し、インク塗布面に傷がつく錘の 重さをその付着力とした。

すなわち、本発明はカルナウバワックスまたは タルクから選ばれた少なくとも1つを、印刷イン クの固型成分に対して総量0.1重量%以上20.0重 量%未満の範囲に派加配合することを特徴とする 固型製剤印刷用インクをその要旨とするものであ る。

本発明の目的は前述したとおり錠剤または硬質カブセル剤等の固型製剤印刷用インクに、ある種の派加剤を配合し、印刷後の印刷表示の剝離、消失を防止しようとするものである。従って、本発明において使用し得る派加剤としては、先ず第一義的には疑口可能であること、印刷インクの付着力を低下させないこと、印刷インクの表面の消りを良くすること等の特性が要求されるが、併せて色調不良、文字切れ不良およびインク汚れ不良等の不良を誘発せず、また印刷機転写ロールの汚れも従来のものと何等以下でなければならない。

本発明者等はこのような目的に沿って、当該印 刷インクに派加すべき派加剤、すなわち滑沢剤の 探索に鋭意努めた結果、カルナウバワックスおよ

## インク処方

(硬質カプセル用グリーンインク)

育色1号アルミニウムレーキ	100g
黄色4号アルミニウムレーキ	100g
白色セラックビヒクル	800g
	1000#

測定結果は第1 褒のとおりであった。

第1要 。

海 加 剤	滑り(順位)	付着力(g)
カルナウパワックス	1	6 0
タルク	2	6 5
カオリン	3	5 0
ステアリン酸 マグネシウム	4 .	4 3
硫酸 カルシウム	5	3 5
炭酸カルシウム	. 6	3 0
コーンスターチ	7	3 0
硫酸バリウム	8	3 5
水酸化743=94	9	2 5
二酸化ケィ素	10	2 0
大豆レシチン	11	2 0

上妻の測定結果からカルナウパワックスおよびタルクが滑り、付着力共に優れていて、本発明の目的に適う添加剤であることが判る。

本発明におけるカルナウバワックス、タルクの 添加は、常法により調製された印刷インクにこれ また常法どおりボールミル等で均一に分散、混合 せしめるか、または予めアルコール等の溶媒に練 合したカルナウバワックスおよび/またはタルク を印刷インクに添加してホモミキサー等で攪拌混 合すればよい。

本発明においては、カルナウバワックスおよび /またはタルクの派加量は、印刷インクの固型成 分に対して0.1重量%以上20.0重量%未満の範囲 が好選である。ここで、前記カルナウバワック ス、タルクは、それぞれ単独で使用してもよい が、必要によりこれら両者を併用してもよく、こ の場合においてカルナウバワックスとタルクの混 合比率は任意に選択できるが、印刷インクへの派 加量としては、それら総量が印刷インクの固型成 分に対して0.1重量%以上20.0重量%未満とすべ

# (1) - 2 精製セラック

精製セラック500gに n - ブチルアルコール250g およびエチルアルコール250gを加えて撹拌し溶解 する。このまま室温で約15日間放置し熟成する。 (2)便質カブセル剤用印刷インクの調製

## (2) - 1 対照インクA

前記白色セラックビヒクル820gに三二酸化鉄40 g、脊色2号アルミニウムレーキ35gを加え、ボールミルで約20時間練合し、比較対照インクAとする。

## (2)-2 対照インクB

前記白色セラックビヒクル410gに前記精製セラックビヒクル410g、三二酸化鉄40gおよび青色 2 号アルミニウムレーキ35gを加えてポールミルで約20時間複合し、比較対照インクBとする。

### (2) - 3 本発明インク

前記白色セラックビヒクル820gに三二酸化鉄40g、脊色2号アルミニウムレーキ35gおよびカルナウバワックス50gを加え、ボールミルで約20時間 錬合して本発明の印刷インクを調製する(カルナ きである。これら添加剤の添加量が0.1重量%未満では印刷インクの制難防止効果が殆ど得られず、また、添加量が20.0重量%以上になると前記インクの剥離防止効果はより強くなるものの、該印刷インクの色調不良、文字切れ不良、さらにはインク汚れ不良等の現象を惹起するので好ましくない。

#### (作用)

本発明の印刷インクは、上述のとおり処方中に カルナウバフックスおよび/またはタルクを含有 するので、その付着力を劣化させることなく該イ ンク整布面の滑り性を改善する。

#### ( 実施例)

次に実施例により本発明を具体的に詳述する。 実施例 1

### (1)ビヒクルの調製

#### (1)-1 白色セラック

白色セラック500gにエチルアルコールおよび n - ブチルアルコールを各々250gずつ加え、攪拌して溶解し、室温で約7日間放置し熱成する。

ウバワックス添加量:10.3重量%)。

### (3) at 50

### (3) - 1 付着力試験

本発明インクおよび対照インクについて、前述 したとおりの方法によりその付着力を測定したと ころ第2表に示すような結果を得た。

第2表

インク	付着力(g)
本発明インク	8 2
対照インクA	4 3
対照インクB	5 6

### (3) - 2 剝離試驗

試験対象インクにそれぞれ n - プチルアルコールを加え、その粘度を100~200cpに調整した後、常法により当該インクを硬質カブセル剤に印刷する。印刷後所定時間(3日)経適したら広ロポリ 版(容登1000cc)に印刷カブセル剤を100個(n

# 特閒平1-178564 (4)

= 100)ずつ入れ、振とう機で10分間振とう後、 10倍のルーペで印刷制難を目視検査した。結果は 第3表のとおりである。

第.3 表

剝離個数
1 0
4 0
2 8

(n=100、以下何じ)

#### 実施例2

## (1)インクの調製

下記の処方に基づき白色インク(対照インク) を常法どおり類製する。

## (2) - 2 粉離試験

第5要

インク	剝離個数
本発明インク	6
対照ィンク	1 5

なお、この場合の供試カプセルはサイズ3号で Op.(Opaque)Red No.27/Op.Red No.27の着色硬質カ ブセルである。

### 実施例3

下記の処方に基づいて黒色インクを常法どおり 調製する。

三二酸化鉄	92g
青色1号アルミニウムレーキ	58g
白色セラックビヒクル	850g
	1000g

一方、カルナウバワックス400gに n ー ブチルアルコール400g および白色セラックビヒクル200gを加え、約20時間ボールミルで練合する。次いで前記白色インク500gにカルナウバワックス・n ー ブチルアルコール混合物60gを加え、ホモミキサーで約10分間ホモジナイズし、200メッシュのステンレス篩で館下し、本発明印刷インクを調製した(カルナウバワックス派加量:6.9重量%)。

#### (2)試 驗

前述の場合と同様にこれらのインクについて、 付着力試験と剝離試験を行なったところ、下表の ような結果を得た。

(2)-1 付着力試験

第 4 衰

インク	付着力(g)
本発明インク対照インク	7 6 6 5

次に、前記黒色インク500gにカルナウバワックス・n - ブテルアルコール混合物60gを加えてホモミキサーで約10分間ホモジナイズし、200メッシュのステンレス篩で篩下し、本発明インクとする(カルナウバワックス派加量:8.3重量%)。

前例と同様にこれらのインクについて、付着力 試験と印刷後所定日数経過毎の別離試験を実施し た。結果は第6要および第7姿のとおりである。

第6安

1 > 9	付着力(g)
本発明インク対照インク	6 5 5 0

(以下余白)

第7表

经通日数	剝離値数 ( n = 100 )	
超過日数	本発明インク	対照インク
0	2 7	5 5
1	1 6	4.8
2	1 4	3 3
3	1 0	4 2
4	1 4	3 8
5	1 3	3 6
6	1 3	3 5
7	9	3 4
1 5	9	3 4
3 0	9	3 4

なお、この場合の供試カプセルはサイズ 0 号で Op. White Na 9/Clearの硬質カプセルである。

# 実施例 5

実施例3の場合と同様に製した黒色インク500gにカルナウパワックス・タルク・ローブチルアルコール混合物120gを加え、以下前例と同様に処理してカルナウパワックスおよびタルク合有の本発明インクを調製する(カルナウパワックス、タルク派加量:各8.3重量%、派加総量:16.6重量%)。以下同様にしてこのインクの付着力測定と別離試験を行なったところ、第10表および第11表のような結果を得た。

第10姿

インク	付着力(g)
本発明インク	6 6
対照インク	5 0

(以下余白)

## 実施例4

実施例3と同様にしてカルナウパワックスに代えてタルクを配合した本発明インクを調製する。 この場合の付着力および剥離試験の測定結果は第 8 表および第9 表に示すとおりである。

第8表

インク	付着力(g)
本発明インク	6 4
対照インク	5 0

第9表

インク	剝離個数
本発明インク対照インク	1 2 4 2

第11表

インク	剝離個数
本発明インク対照インク	9 4 2

## (発明の効果)

以上本発明固型製剤印刷用インクは、実施例の結果からも明らかなとおりカルナウバワックスおよび/またはタルクを全く含有しない公知の印刷インクに比較して付着力も強く、また、該インク 
盛布面の滑りも良好なので、固型製剤における印刷表示の剥離、消失を著しく軽減し得る。

出願人 日本エランコ株式会社 代理人 弁理士 潮 田 雄 一